PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 31/19, 31/195 // (A61K 31/19, 31:215)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 95/28919

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

2. November 1995 (02.11.95)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/01565 (

DE

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

25. April 1995 (25.04.95)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, CN, JP, KR, MX, SI, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

P 44 14 538.1

26. April 1994 (26.04.94)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

81673 München (DE).

(72) Erfinder; und
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HEIL, Matthias [DE/DE];
Gnesener Strasse 23, D-85276 Pfaffenhofen (DE). SCHLI-ACK, Michael [DE/DE]; Neumarkter Strasse 82, D-81673
München (DE). SEIBEL, Klaus [DE/DE]; Haberlstrasse 9, D-82166 Gräfelfing (DE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): KLINGE

PHARMA GMBH [DE/DE]; Berg-am-Laim-Strasse 129, D-

(74) Anwälte: KOLB, Helga usw.; Hoffmann, Eitle & Partner, Arabellastrasse 4, D-81925 München (DE).

(54) Title: MEDICAMENT CONTAINING p-OXYBENZOIC ACID DERIVATIVE AND FIBRATE

(54) Bezeichnung: ARZNEIMITTEL ENTHALTEND p-OXYBENZOESÄUREDERIVAT UND FIBRAT

(57) Abstract

The invention concerns a medicament containing a combination of a derivative of p-oxybenzoic acid of the general formula (I), wherein

$$R^{1}$$
 (CH₂)_n X-CH₂ -0 (I)

R¹ represents hydrogen or a straight-chain or branched C1-C4 alkyl group, n = 1, 2, X represents -CH(OH)-, -CO-, and R² represents -OH, -NHCH₂COOH, or a physiologically compatible salt thereof, and a fibrate, as well as usual standard carrier substances, auxiliaries and/or additives. A preparation of this type is suitable for the treatment of combined hyperlipidemia. The invention also concerns a process for producing the disclosed medicament.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Arzneimittel, das eine Kombination aus einem p-Oxybenzoesäurederivat der allgemeinen Formel (I), worin R¹ = H oder eine geradkettige oder verzweigte C1-C4-Alkylgruppe, n = 1, 2, X = -CH(OH)-, -CO-, R² = -OH, -NHCH2COOH bedeuten, oder einem physiologisch verträglichen Salz davon und einem Fibrat sowie übliche Trägerstoffe, Hilfsmittel und/oder Zusatzstoffe enthält. Ein derartiges Präparat eignet sich zur Therapie der kombinierten Hyperlipidämie. Ferner betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung des vorstehend genannten Arzneimittels.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	· GA	Gabon	MR ·	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea ·	NL	Niederlande
BF .	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungam	NZ	Neusceland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumanien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Poderation
CF .	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	· KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	•
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SE. SI	Schweden
ĊI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan		Slowenien
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SK	Slowakei
CN	China	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CS	Tschechoslowakei	LU		TD	Tschad
cz	Tschechische Republik	LV	Luxemburg	TG	Togo
DE	Deutschland	MC	Lettland	TJ	Tadschikistan
DK.	Dänemark		Monaco	TT	Trinidad und Tobago
ES	Spanien	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
∞ 71	Finnland	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerik
FR		ML	Mali	UZ	Usbekistan
r K	Frankreich	MN	Mongolei '	VN	Vietnam

WO 95/28919 PCT/EP95/01565

ARZNEIMITTEL ENTHALTEND P-OXYBENZOESAEUREDERIVAT UND FIBRAT

Die Erfindung betrifft Präparate zur Therapie der kombinierten Hyperlipidämie und insbesondere Kombinationspräparate mit einem Gehalt an einem p-Oxybenzoesäurederivat, wie Lifibrol (4-(4'-tert.-Butylphenyl)-1-(4'-carboxyphenoxy)-2-butanol), und einem Fibrat.

Arteriosklerose und Herzinfarkte gehören zu den häufigsten Todesursachen. Die wesentlichen Risikofaktoren sind hierbei hohe Konzentrationen an Serumcholesterin, hohe Konzentrationen an LDL-Cholesterin (Low Density Lipoprotein-Cholesterin), hohe Konzentrationen an LP(a) (Lipoprotein(a)), niedrige Konzentrationen an HDL-Cholesterin (High Density Lipoprotein-Cholesterin), hohe Konzentrationen an Triglyceriden im Serum, erhöhte Konzentrationen an Fibrinogen im Serum sowie erhöhter Blutdruck und Rauchen.

Idealerweise sollten bei Patienten mit einer kombinierten Hyperlipidämie möglichst viele dieser Risikofaktoren im Rahmen einer medikamentösen Therapie Arteriosklerosegefährdeter Patienten günstig beeinflusst werden (vgl. z.B. S.M. Grundy, Am. J. Cardiol., Bd. 70 (1992), S. 271-321).

Es gibt bisher jedoch keine Möglichkeit zu einer umfassenden Therapie der genannten Risikofaktoren bei Arteriosklerose-gefährdeten Patienten.

HMG-CoA-Reduktase-Hemmer, wie Lovastatin, Pravastatin, Simvastatin und weitere Statine, reduzieren zwar die Konzentrationen an Gesamtcholesterin und LDL-Cholesterin im Serum, sie verringern aber nur in geringem Masse die Konzentration an Triglyceriden im Serum (vgl. H. Vanhanen und T.A. Miettinen, Euro. J. Clin. Pharmacol., Bd. 42 (1992), S. 127-130).

Substanzen aus der Klasse der Fibrate, wie Bezafibrat, Clofibrat und Gemfibrozil, reduzieren primär die Triglyceride und erhöhen die HDL-Konzentration, haben aber nur einen geringen Einfluss auf das Serumcholesterin (vgl. P. Zimetbaum et al., J. Clin. Pharmacol., Bd. 31 (1991), S. 25-37).

Die Konzentration an LP(a) bleibt von beiden Substanzklassen unbeeinflusst.

Als Lipidsenker sind aus EP-A-0 133 935 bestimmte p-Oxybenzoesäurederivate bekannt. Ein Beispiel für diese Verbindungen ist Lifibrol, das primär das LDL-Cholesterin, die Triglyceride und das LP(a) senkt (P. Schwandt, 62nd EAS Congress, Jerusalem, 5.-9. September 1993).

Die Kombination von Fibraten mit HMG-CoA-Reduktase-Hemmern kann wegen der dabei auftretenden schweren Nebenwirkungen nicht zur Therapie der kombinierten Hyperlipidämie eingesetzt werden (vgl. D.R. Illingworth und S. Bacon, Circulation, Bd. 79 (1989), S. 590-596)).

Nach den vorstehenden Ausführungen besteht ein dringender Bedarf an einem hochgradig wirksamen und dennoch gut verträglichen Mittel zur Therapie der kombinierten Hyperlipidämie. Eine Aufgabe der Erfindung besteht daher darin, ein neues Arzneimittel zur Therapie der kombinierten Hyperlipidämie bereitzustellen.

Insbesondere soll mit der vorliegenden Erfindung ein Mittel bereitgestellt werden, das nach Möglichkeit

- die Konzentration an Triglyceriden im Serum reduziert;
- die Gesamtkonzentration an Cholesterin im Serum verringert;
- die Konzentration an HDL im Serum erh\u00f6ht;
- die Konzentration an LDL im Serum verringert;
- die LP(a)-Konzentration im Serum verringert; und
- die Konzentration an Fibrinogen im Serum verringert.

Dabei soll angesichts der Tatsache, dass eine kombiniente Hyperlipidämie in der Regel eine Langzeittherapie erfordert, besondere Aufmerksamkeit auf eine gute Verträglichkeit des Mittels gerichtet werden. Ferner soll berücksichtigt werden, dass für eine erfolgreiche Langzeittherapie die Compliance des Patienten unerlässlich ist und das Mittel daher einfach und ohne erhebliche Belastung des Patienten verabreichbar sein muss.

Eine weitere Aufgabe besteht in der Bereitstellung eines Verfahrens zur Herstellung eines Arzneimittels mit den vorstehend genannten Eigenschaften.

Es wurde nun festgestellt, dass die vorstehend genannten Aufgaben gelöst werden, indem ein Kombinationspräparat mit einem Gehalt an einem oder mehreren p-Oxybenzoesäurederivaten der nachstehend angegebenen Formel und einem oder mehreren Fibraten sowie ein Verfahren zur Herstellung des Präparats bereitgestellt werden.

Das Wesen der Erfindung besteht also darin, dass die Verabreichung von mindestens zwei Substanzen mit hypolipidämischer Wirkung ermöglicht wird, wobei mindestens eine der Substanzen unter p-Oxybenzoesäurederivaten und mindestens eine weitere unter Fibraten ausgewählt ist.

Insbesondere wird erfindungsgemäss ein Arzneimittel bereitgestellt, das eine Kombination aus einem p-Oxybenzoesäurederivat der allgemeinen Formel

$$R^1$$
 (CH₂)_n $-X$ -CH₂ $-O$ CO $-R^2$

worin

 R^1 = H oder eine geradkettige oder verzweigte C1-C4-Alkylgruppe, insbesondere -CH(CH₃)₂ oder -C(CH₃)₃, oder -C(CH₃)₂CH₂OH, oder -C(CH₃)₂-COOH,

n = 1, 2

X = -CH(OH) - , -CO-

 $R^2 = -OH$, $-NHCH_2COOH$ bedeuten,

oder einem physiologisch verträglichen Salz davon und einem Fibrat sowie übliche Trägerstoffe, Hilfsmittel und/oder Zusatzstoffe enthält.

Vorzugsweise hat in der vorstehenden allgemeinen Formel R^1 die Bedeutung -CH(CH₃)₂,-C(CH₃)₃, oder -C(CH₃)₂CH₂OH oder -C(CH₃)₂-COOH.

Insbesondere handelt es sich bei dem pOxybenzoesäurederivat um Lifibrol (4-(4'-tert.-Butylphenyl)1-(4'-carboxyphenoxy)-2-butanol).

p-Oxybenzoesäurederivate, wie Lifibrol, weisen einen komplexen Wirkungsmechanismus auf, der nicht vollständig geklärt ist. Insbesondere äussert sich die Wirkung derartiger Substanzen in einer Hemmung der Cholesterinbiosynthese sowie einer Hemmung der Cholesterinresorption.

Unter Fibraten werden erfindungsgemäss alle zur Gruppe der hypotriglyzeridämisch wirkenden Substanzen gehörenden Stoffe verstanden. Ohne an eine Theorie gebunden zu sein, nimmt man an, dass Fibrate die Aktivität von Lipoprotein-Lipase erhöhen und daher vor allem zur Verringerung der Triglyceride führen. Bei einigen Fibraten wurde auch eine Reduktion an LDL-Cholesterin beobachtet.

Erfindungsgemäss wird das Fibrat vorzugsweise unter Bezafibrat, Clofibrat, Ciprofibrat, Gemfibrozil und Fenofibrat ausgewählt.

In einer klinischen Untersuchung an Patienten mit einer kombinierten Hyperlipidämie wurde eine kombinierte Verabreichung von Lifibrol vod einem Fibrat auf die hyperlipidämische Wirkung hin untersucht.

Dabei hat sich gezeigt, dass die kombinierte Therapie mit Lifibrol und Fibraten zu einer Verbesserung der meisten der genannten Risikofaktoren führt. Die Verbesserung der Risikofaktoren ist stärker ausgeprägt, als es bei einer reinen Addition der Wirkungen beider Substanzen hätte erwartet werden können. Es wurde eine starke Senkung der Konzentrationen an Gesamtcholesterin, LDL-Cholesterin, Fibrinogen und LP(a) gesehen und gleichzeitig eine Erhöhung der Konzentration an HDL-Cholesterin festgestellt.

Diese überraschenderweise festgestellte synergistische Wirkung hat insofern eine besondere Bedeutung, als sie eine niedrige Dosierung der Einzelkomponenten zulässt. Dies wiederum führt bei einer Langzeittherapie zu erheblich geringeren Nebenwirkungen. Da nur geringe Mengen an

Wirkstoffen verabreicht werden müssen, wird ferner die Compliance des Patienten erhöht.

Die kombinierte Therapie mit Substanzen aus der Reihe der Fibrate (das sind alle zur Gruppe der hypotriglyzeridämisch wirkenden Substanzen gehörenden Stoffe, wie beispielsweise Bezafibrat, Clofibrat, Ciprofibrat, Gemfibrozil, Fenofibrat usw.) und der Substanzen aus der Klasse der p-Oxybenzoesäurederivate, wie Lifibrol, sowie auch Lifibrol-Metabolite ergeben demnach ein völlig neues Wirkprofil für die Behandlung der multifaktoriellen Erkrankung der Arteriosklerose.

Erfindungsgemäss hängt die genaue Dosierung der Wirkstoffe vom Alter, Körpergewicht und Zustand des Patienten ab. Insbesondere hängt sie vom gewünschten Ausmass der Verringerung der Konzentration an LDL-Cholesterin im Serum ab. Dementsprechend kann die Dosierung individuell für einen Patienten vom Arzt eingestellt werden.

Im allgemeinen liegt jedoch der sich aufgrund der klinischen Untersuchungen ableitende Bereich der Dosierungen für das Lifibrol zwischen 100 und 400 mg pro Tag. Der Applikationsbereich der Fibrate liegt bei der jeweils empfohlenen Basisdosis.

Für die therapeutische Anwendung als Arzneimittel bei kombinierter Hyperlipidämie können die erfindungsgemässen Präparate auf beliebige Weise verabreicht werden; vorzugsweise werden sie jedoch oral verabreicht. Die Verabreichung kann in einer oder mehreren geteilten Dosen pro Tag erfolgen. Beide Wirkstoffe können in einem Präparat vereinigt oder in getrennten Präparaten verabreicht werden. Als galenische Form wird eine Kapsel oder Tablette bevorzugt.

Dazu können die Wirkstoffe mit üblichen Trägerstoffen, Hilfsmitteln und/oder Zusatzstoffen gemischt werden. Als pharmazeutische Trägerstoffe eignen sich gängige Hilfsstoffe, wie Lactose, Saccharose, Mann. Kartoffel- oder Maisstärke, Cellulosederivate oder Gelatine, gegebenenfalls unter Zusatz von Gleitmitteln, wie z.B. Magnesium- oder Calciumstearat, sowie Polyethylenglykole.

Bevorzugte Verabreichungsformen sind Steckkapseln aus Hartgelatine sowie geschlossene Weichgelatinekapseln. In Steckkapseln kann gegebenenfalls der reine Wirkstoff, eventuell mit einem geringen Zusatz an Gleitmitteln, enthalten sein. Bei entsprechenden physikalischen Eigenschaften der Wirkstoffe ist eine Verarbeitung zu Granulaten möglich, wobei als Hilfsstoffe Kartoffel- oder Maisstärke, mikrokristalline Cellulose, Cellulosederivate, Gelatine oder auch hochdisperse Kieselsäuren mitverwendet werden.

Bei Konfektionierung in Weichgelatinekapseln wird der reine Wirkstoff in geeigneten Flüssigkeiten gelöst oder suspendiert, z.B. in flüssigen Polyethylenglykolen oder Pflanzenölen.

Dementsprechend wird erfindungsgemäss ein Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels bereitgestellt, wobei ein p-Oxybenzoesäurederivat der allgemeinen Formel

$$R^1$$
 — (CH₂)_n—X-CH₂—O — (CH₂)_n—CO— R^2

worin

 R^1 = H oder eine geradkettige oder verzweigte C1-C4-Alkylgruppe, insbesondere -CH(CH₃)₂ und -C(CH₃)₃, oder -C(CH₃)₂-COOH.

n = 1, 2

X = -CH(OH) - , -CO-

 $R^2 = -OH$, $-NHCH_2COOH$ bedeuten,

oder ein physiologisch verträgliches Salz davon und ein Fibrat in an sich bekannter Weise mit üblichen Trägerstoffen, Hilfsmitteln und/oder Zusatzstoffen gemischt und in die gewählte Zubereitungsform, wie eine Tablette oder Kapsel, gebracht werden.

Patentansprüche

 Arzneimittel, enthaltend eine Kombination aus einem p-Oxybenzoesäurederivat der allgemeinen Formel

$$R^{1}$$
 $(CH_{2})_{n}$ $-X-CH_{2}$ $-O$ $-CO$ $-R^{2}$

worin

 R^1 = H oder eine geradkettige oder verzweigte C1-C4-Alkylgruppe, insbesondere -CH(CH₃)₂ oder -C(CH₃)₃, oder -C(CH₃)₂CH₂OH, oder -C(CH₃)₂-COOH.

n = 1, 2

X = -CH(OH) - , -CO-

 $R^2 = -OH$, $-NHCH_2COOH$ bedeuten,

oder ein physiologisch verträgliches Salz davon und einem Fibrat sowie übliche Trägerstoffe, Hilfsmittel und/oder Zusatzstoffe.

- Arzneimittel nach Anspruch 1, wobei es sich bei dem p-Oxybenzoesäurederivat um Lifibrol (4-(4'-tert.-Butylphenyl)-1-(4'-carboxyphenoxy)-2-butanol) handelt.
- 3. Arzneimittel nach Anspruch 1 oder 2, wobei das Fibrat unter Bezafibrat, Clofibrat, Ciprofibrat, Gemfibrozil und Fenofibrat ausgewählt ist.
- 4. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels, wobei ein p-Oxybenzoesäurederivat der allgemeinen Formel

$$R^1$$
 — $(CH_2)_{\overline{n}}$ — $X-CH_2$ — $CO-R^2$

worin

 R^1 = H oder eine geradkettige oder verzweigte C1-C4-Alkylgruppe, insbesondere -CH(CH₃)₂ oder -C(CH₃)₃, oder -C(CH₃)₂CH₂OH, oder -C(CH₃)₂-COOH.

n = 1, 2

X = -CH(OH) - , -CO-

R² = -OH, -NHCH₂COOH bedeuten, oder ein physiologisch verträgliches Salz davon und ein Fibrat in an sich bekannter Weise mit üblichen Trägerstoffen, Hilfsmitteln und/oder Zusatzstoffen gemischt und in die gewählte Zubereitungsform, wie eine Tablette oder Kapsel, gebracht werden.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interna* 41 Application No
PCT/EP 95/01565

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/19 A61K31/195 //(A61K3	31/19,31:215)	*
	والمعالمين والمعالم	Gastian and INC	
1000	o International Patent Classification (IPC) or to both national classi	iteation and IPC	<u> </u>
	SEARCHED polymentation system followed by classification system followed s	ion simbole)	
IPC 6	A61K	ion symbols)	
2100	,10211		
			and the second s
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the neigs	SEATCHELL
Electronic de	ata base consulted during the international search (name of data base	se and, where practical, search terms used)	
			• ***
. :			
- 1			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	RULTALIT W CALLED 1107
		. 7	,
Υ	EP-A-0 133 935 (KLINGE PHARMA GM	BH) 13	1-4
	March 1985		
	cited in the application		
	see claims 1-3		
			1-4
Y	METABOLISM,		174
	vol. 39, no. 4, 1990		
	pages 403-409,		
	ILLINGWORTH, D.R. ET AL 'The	tis and	
	hypolipidemic effects of lovasta	tin and	· .
	clofibrate alone and in combinat	10/1 111	•
	patients with type III hyperlipoproteinemia'		:
	see abstract		. *
	266 gn2cl.gcc		
		-/	
		•	
χ Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are lister	in annex.
* Secription	stegories of cited documents:		American Slipe date
		"I" later document published after the ir or priority date and not in conflict	with the application out
'A' docum	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	cited to understand the principle or invention	theory underlying the
"E" carlier	document but published on or after the international	"Y" document of narticular relevance: the	ne claimed invention
filing	date ent which may throw doubts on priority claim(s) or	involve an inventive step when the	document is taken alone
which	is cited to establish the publication date of another	"V" domment of particular relevance: the	ne claimed invention
	on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an document is combined with one or	More other such docu-
other	means	ments, such combination being obv in the art.	tons to a beison senten
'P' docum	nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	"&" document member of the same pate	nt family
	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international	search report
	a manufus and the state of the	0 5. 09 95	
	28 July 1995	30.02.55	
<u> </u>	20 Outy 1333		**************************************
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
1	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Seegert, K	

. 1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internat d Application No
PCT/EP 95/01565

C.(Continue	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE	RELEVANT	 	
Category *	Citation of document, with indication, where			Relevant to claim No.
Y	DRUG DEVELOPMENT RESERVOL. 33, 1994 pages 439-447, DINH, D.M. ET AL 'Lithepatic cholesterol 70 activity in Sprague-Dasee abstract	fibrol increases		1-4
4		·		٠.
:		*		
	1		•	
	× .			
	**			
		•		
		•		
		, ,		
	•			
		•		•
¥I				:
	•			
		•		
		•		
	*		•	
		•		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interns' at Application No PCT/EP 95/01565

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A-0133935	13-03-85	DE-A-	3326164	31-01-85	-
•		AU-B-	560643	09-04-87	•
•		AU-A-	2985184	24-01-85	
		CA-A-	1214784	02-12-86	•
		DE-A-	3468209	04-02-88	
		JP-B-	1014898	14-03-89	2
		JP-C-	1532338	24-11-89	
* .		JP-A-	60025953	08-02-85	
		US-A-	4582857	15-04-86	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internal vier Aktenzeichen
PCT/EP 95/01565

		 	
A. KLAS IPK 6	sifizierung des anmeldungsgegenstandes A61K31/19 A61K31/195 //(A61K	31/19,31:215)	
		·	
	internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	Classifikation und der IPK	
	ERCHIERTE GEBIETE arter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym)	mie)	: -
IPK 6	A61K		
Dankara	rte aber micht zum Mindestprüßtoff gehörende Veröffentlichungen, s	musit diere unter die eerherchierten Gehiet	e fallen
Rediction	ne soci inchi zuin mintespriisson genorence veronennennigen, a		
Während d	ler internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (1	Name der Datenbank und evil. verwendete	Suchbegriffe)
		100	
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	EP-A-0 133 935 (KLINGE PHARMA GME 13.März 1985	3H)	1-4
	in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1-3		
Y	METABOLISM,		1-4
	Bd. 39, Nr. 4, 1990 Seiten 403-409, ILLINGWORTH, D.R. ET AL 'The		. '
	hypolipidemic effects of lovastate clofibrate alone and in combinate	tin and ion in	
	patients with type III		
. 6	hyperlipoproteinemia! siehe Zusammenfassung		
-	Stelle Zusammentassung		
		-/	
	:		
v.	·		:
			10
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröf	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	T Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern n Erfindung zugrundeliegenden Prinzips	nt worden ist und mit der ur zum Verständnis des der
Anme	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede	utung; die beanspruchte Erfindun
scheir ander	entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	kann allein aufgrund dieser Veröffend erfinderischer Tätigkeit beruhend betr "Y" Veröffendichung von besonderer Bede	ichtet werden utung: die beanspruchte Erfindun
ausge	führt) fentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung im Veröffentlichungen dieser Kategorie is	t einer oder mehreren anderen
"P" Veröfi	Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht fentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselb	naheliegend ist
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
2	28.Juli 1995	05.09	.95
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Seegert, K	

. 1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interne vies Aktenzeichen
PCT/EP 95/01565

7.5		PC1/EP 35/01565
Kategorie*	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile Betr. Anspruch Nr.
ľ	DRUG DEVELOPMENT RESEARCH, Bd. 33, 1994	1-4
	Seiten 439-447, DINH, D.M. ET AL 'Lifibrol increases hepatic cholesterol 76-hydroxylase activity in Sprague-Dawley rats' siehe Zusammenfassung	
<u>.</u>		
		·
:	•	-
		·
	·	
		·

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung , die zur selben Patentfamilie gehören

Internst eles Aktenzeichen
PCT/EP 95/01565

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		l(er) der familie	Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0133935	13-03-85	DE-A- AU-B- AU-A- CA-A-	3326164 560643 2985184 1214784	31-01-85 09-04-87 24-01-85 02-12-86	
		DE-A- JP-B- JP-C- JP-A- US-A-	3468209 1014898 1532338 60025953 4582857	04-02-88 14-03-89 24-11-89 08-02-85 15-04-86	